CD 4 C 07 D 223/16

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НОМИТЕТ СССР ПО ДЕЛАМ ИЗОБРЕТЕНИЙ И ОТНРЫТИЙ

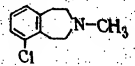
ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Н ПАТЕНТУ



- (21) 3513948/23-04
- (22) 25.11.82
- (31) 325249
- (32) 27,11,81
- (33) US
- (46) 15.06.86. Biori. 1 22
- (71) Смитклайн Бекмэн Корпорейшн (US)
- (72) Роберт Майкл Демаринис, Джэкоб Пол Хибл и Вильям Дэвид Мэтьюс (US)
- (53) 547.891.2.07(088.8)
- (56) Патент США № 3752892, кл. 424-244, 1973.
- (54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ 6-ХЛОР-3-МЕТИЛ--2,3,4,5-ТЕТРАГИДРО-1H-3-БЕНЗАЗЕПИНА ИЛИ ЕГО ГИДРОХЛОРИДА

(57) Способ получения 6-хлор+3-метил-2,3,4,5-тетрагидро-1H-3-бензазепина формулы



или его гидрохлорида, о т л и ч а ю — щ и й с я тем, что 2-хлор-N-(2-хлор-этил)-1-метилбензолэтанамий подверга-ют циклизации в расплаве хлористого алюминия и хлористого алмония при 175°С с последующим выделением целевого продукта в свободном виде или в виде гидрохлорида.

Изобретение относится к получению нового соединения, а именно 6-хлор--3-метил-2,3,4,5-тетрагидро-1H-3-бензазепина формулы

илн его гидрохлорида, обладающих антигипертенэнвным действием.

Цель изобретения — разработка на основе известного метода способа получения новых соединений, обладающих ценными фармакологическими свойствами.

Пример. Смесь 125 г (0,73 моль) 0-хлорфенилуксусной кислоты, 155 г (1,3 моль) тионилхлорида и 2-3 капли диметнлформамида в 1500мл толуола перемешивают при комнатиой температуре в течение 3 ч. Толуол выпаривают при пониженном давлении до получения масла, которое растворяют в 200 мл метиленхлорида. Этот продукт по каплям добавляют к раствору 165 г (2,2 моль) N-метиламиноэтанола в 1 л метиленхлорида: После завершення добавления раствор перемешивают при комиатной температуре в течение 3 ч. Органический раствор промывают водой, разбавленной соляной кислотой и на эщенным раствором клористого натрия, сушат над сульфатом магния, фильтруют и выпаривают до получения 2-хлор-N-(2-оксиэтил)-N-метилбензолацетамида в виде твердого кристаллического вещества с т. пл. 77°C.

К 400 мл 1 М раствора борана в тетрагидрофуране по каплям добавляют раствор 43 г вышеуказанного амида в 350 мл тетрагидрофурана со скоростью, достаточной для поддержания медленного кипення с обратным холодильником. После завершення добавления раствор кипятят с обратиым холодильником в течение 2 ч, охлаждают в ледяной бане и тщательио обрабатывают разбавленной соляной кислотой для разложения избытка борана. Основную часть растворителя удаляют в вакууме и остаток нагревают на паровой бане в течение 1 ч. Получениую смесь разбавляют 300 мл воды и экстрагируют эфиром. Водный слой подщелачивают, добавляя 40%-ную гидроокись натрия и экстрагируя эфиром. Объединенные щелочные экстракты промывают водой и насыщенным хлористым

натрием, сушат и выпарнвают до получения 2- [(2-хлорфенил)]этил(метил-амино)этанола.

Суспензию 36 г (0,173 моль) пятихлористого фосфора в 300 мл метиленхлорида обрабатывают по каплям раствором 37 г (0,173 моль) 2- (2-хлорфенил) этил(метиламино) этанола в 150 мл метиленхлорида .-После эавершення добавления полученную смесь кнпятят с обратным колодильником в течение ночи, выпаривают досуха и разделяют между разбавленной соляной кислотой и эфиром. Водный слой подщелачивают, добавляют 10%-ную гидроокись натрия и тщательно экстрагируют эфиром. Эфирные экстракты промывают водой и насыщенным раствором клористого натрия, сушат над сульфатом магния и фильтруют. В результате добавлення насыщенного раствора эфирного клористого водорода получают. твердый осадок, который выделяют фильтрованием, промывают эфиром и сушат до получения 2-хлор-N-(2-хлорэтил) - ! -метилбензолэтанаминг идрохлорида с т. пл. 110°C.

К смеси 41,5 г (0,155 моль) вышеуказанного клорэтанамингидроклорида и 6,26 г (0,117 моль) аммонийхлорида добавляют 41 г безводного хлористого алюминня. Реакционная смесь стает гомогенной, расплавляется и выделяется тепло. Смесь помещают в масляную баню, которую нагревают до 175°С и перемешивают в течение 30 мин. Добавляют дополнительное колнчество (20 г) хлористого алюминия и полученную смесь нагревают еще 30 мин. Добавляют окончательную порцию (41 г) клористого алюминия и реакционную смесь нагревают 20 ч. Охлаждают ее до 140°C н выливают в 3 л ледяной воды, содержащей 300 мл концентрированной соляной кислоты, и перемешивают в течение 15 мин: 60 г натрийкалийтетрата добавляют и перемешивают до получения раствора. Его подщелачивают 40%-ной гидроокисью натрия, дважды экстрагируют эфиром и объединенные экстракты промывают водой и насыщенным хлористым натрием, высушивают н уменьшают объем иаполовину. После добавления раствора насыщенного эфирного хлористого водорода получают твердый осадок, который собирают, промывают эфиром и высушивают до получения белого твердого продукта.

После кристаллизации из смеси метаиол - этилацетат получают 6-хлор-3--метнл-2,3,4,5-тетрагидро-1H-3-бензазепин-гидрохлорид с т. пл. 268-170°C.

Антигипертензивная активность по- 5. лученного соединения продемонстриро- вана in vivo следующим образом.

Самцов крыс (весом 300-450 г) анестезировали бревиталом иатрия, в бедренную вену и артерию вводили ка- 10 нюли. Канюли вводили подкожно для того, чтобы они находились в спиниокрестцовой области с каждой стороны, и закрепляли на месте деревяиными зажимами. Этим крысам давали возмож- 15 иость прийти в сознание после того, как их помещали в небольшую клетку . для животных. Артериальную канклю соепиняли с датчиком для постоянной. записи кровяного давления и сердечных сокращений. Препараты вводили либо орально через gavage или внутривенно через каиюлю в бедренную вену со скоростью 0,06 мл/мин.

Описанный тест проводят как на 25 крысах с нормальным, так и с повышенным давлением. ДОСА-солью гипертензивных крыс подготавливают из
самцов крыс. Крыс в возрасте приблизительно шесть недель слегка анастезировали эфиром и подкожно имплантировали 25 мг таблетки деоксикортикостеронацетата в левую спинно-крестцовую область. Спустя шесть дней вто-

рую таблетку имплантировали в правую спинно-крестцовую область. Крыс дер-жали иа нормальиом лабораториом рационе, однако вместо воды давали пить 1%-ный солевой раствор. Крыс выдерживали на солевой питьевой воде в течеиие 22-24 дней.

В табл. 1 приведены результаты воздействия 6-хлор-2,3,4,5-тетрагид-ро-3-метил-1H-3-бензазепина на кровя-иое давление после внутривенного введеиия как нормотеизивным так и гипертензивным крысам.

Данные табл. 1 показывают, что котя 6-хлор-2,3,4,5-тетрагидро-3-метил-1H-3-бензазепин оказывает незначительное воздействие на диастоличесткое кровяное давление у нормотензивных крыс, он приводит к заметному снижению диастолического кровяного давления как у ДОСА-солью гипертеизивных, так и спонтанно гипертеизивных крыс. Кроме того, сравнение 0,5 и 1,0 мг/кг доз показывает, что аитигипертензивное действие связано с дозой.

Действие орального введения 6--хлор-2,3,4,5-тетрагидро-3-метил--1H-3-бенанепина на кровяное давление у ДОСА-солью гипертензивных крыс также было определено.

В табл. 2 приведены результаты этого теста.

Таблица 1

Тип крыс	Диастолическое кровяное давление, мм рт. ст.		
	До введе- ния препа- рата	Снижение введении венно пре мг/з	внутри- спарата,
		0,5	1,0
Нормотен зивные (коитроль)			
(Spraguc-Danvley) n=4	95 <u>+7</u>	6+2	13 <u>+</u> 1
Гипертензивные Doca-Salt (n=4)	135 <u>+</u> 5	27 <u>+</u> 3	33 <u>+</u> 4
Нормотензивиые (коитроль)		. :	· · ·
(Wistas-Kyoto n=4)	115+3	7 <u>+</u> 3	10+2
Споитанио гипер- теизивные (n=7)	167 <u>+</u> 3	33 <u>+</u> 7	46 <u>+</u> 2

Примечание. п - количество крыс.

-таблица 2

Доза (орально), мг/кг	Среднее артернальное давление, мм рт. ст.		Снижение КД, мм
	До введения препарата	После вве- дення пре- парата	рт. ст.
. 2	148+11	131 <u>+</u> 2.	17 <u>+</u> 3
5	160+7	127+5	35 <u>+</u> 4
10	167 <u>+</u> 8	99 <u>+</u> 4	68 <u>+</u> 8
		•	

Редактор Н. Киштулинец Техред И. Верес Корректор М. Пожо

Заказ 3311/61 Тираж 379 Подписное

ВНИИЛИ Государственного комитета СССР
по дедам изобретений и открытий
113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., д. 4/5

. Производственно-полиграфическое предприятие, г. Ужгород, ул. Проектная, 4